PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-003063

(43)Date of publication of application: 07.01.2000

(51)Int.CI.

G03G 9/08

(21)Application number: 11-068490

(71)Applicant: MINOLTA CO LTD

(22)Date of filing:

15.03.1999

(72)Inventor: NAKAMURA MINORU

KUROSE KATSUNOBU YASUNO MASAHIRO TSUTSUI CHIKARA FUKUDA HIROYUKI

(30)Priority

Priority number: 10104425

Priority date: 15.04.1998

Priority country: JP

(54) NONMAGNETIC TONER FOR DEVELOPING ELECTROSTATIC LATENT IMAGE (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a nonmagnetic toner for developing an electrostatic latent image excellent in transferability and capable of forming a good image not only in a low speed region but also in a high speed region.

SOLUTION: The nonmagnetic toner has an average circularity of ≥ 0.960 , a standard deviation of circularity of ≤ 0.040 and surface properties satisfying the inequality D/d50 ≥ 0.40 , wherein d50 is the weight average particle diameter of the toner, D=6/(,,.S), ,, is the true density (g/cm3) of the toner and S is the BET specific surface area (m2/g) of the toner. When the toner is compressed under 1 kg/cm2, sticking stress is ≤ 6 g/cm2.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

25.03.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-3063 (P2000-3063A)

(43)公開日 平成12年1月7日(2000.1.7)

(51) Int.Cl.7

識別記号

 \mathbf{F} I

テーマコート*(参考)

G03G 9/08

G 0 3 G 9/08

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 19 頁)

(21)出願番号 特願平11-68490 (71)出願人 000006079 ミノルタ株式会社 (22)出願日 平成11年3月15日(1999.3.15) 大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ビル (31)優先権主張番号 特顏平10-104425 (72) 発明者 中村 稔 (32)優先日 平成10年4月15日(1998.4.15) 大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 (33)優先権主張国 日本(JP) 大阪国際ビル ミノルタ株式会社内 (72)発明者 黒瀬 克宜 大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ビル ミノルタ株式会社内 (74)代理人 100062144 弁理士 背山 葆 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 静電潜像現像用非磁性トナー

(57)【要約】

【課題】 低速領域だけでなく、高速領域においても良好な画像を形成できる転写性に優れた静電潜像現像用非磁性トナーを提供すること。

【解決手段】 平均円形度が0.960以上、円形度の標準偏差が0.040以下であり、表面性状が条件式 [I]: $D/d_{so} \ge 0.40$ {但し、 d_{so} はトナーの重量平均粒径、 $D=6/(p\cdot S)$ であり、pはトナーの真密度(g/cm^3)、SはトナーのBET比表面積(m^3/g)を表す。 $\}$ を満たし、 $1 k g/cm^3$ 圧縮時の付着応力が $6 g/cm^3$ 以下であることを特徴とする静電潜像現像用非磁性トナー。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 平均円形度が0.960以上、円形度の 標準偏差が0.040以下であり、表面性状が以下の条 件式[]:

 $D/d_{so} \ge 0.40$

 ${\{U_0, d_n, t_n\}}$ はトナーの重量平均粒径、 $D = 6 / (\rho)$ S) であり、 ρ はトナーの真密度(g/c m³)、Sは トナーのBET比表面積(m゚/g)を表す。}を満た し、1 kg/cm²圧縮時の付着応力が6g/cm²以下 であることを特徴とする静電潜像現像用非磁性トナー。 10 {但し、ds。はトナーの重量平均粒径、 $D=6/(\rho)$ 【請求項2】 前記D/d,,,が0.40~0.80であ ることを特徴とする請求項1記載の静電潜像現像用非磁 性トナー。

【請求項3】 前記付着応力が2~6g/cm゚である ことを特徴とする請求項1記載の静電潜像現像用非磁性 トナー。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は電子写真、静電印刷 等に用いられる静電潜像現像用トナー、詳しくは非磁性 20 現像方式に用いられる静電潜像現像用非磁性トナーに関 する。

[0002]

【従来の技術】最近、複写機やプリンタなどの画像形成 装置としてフルカラー画像形成装置の要望が高まってい る。フルカラー画像形成装置としては、感光体上に形成 された各色のトナー像を中間転写体に順次転写して一旦 保持し、その後一括して用紙上に再度転写する方式がよ く知られている。

【0003】また、近年、電子写真の分野では、高画質 30 化が様々な角度から検討されており、中でも、トナーの 小径化および球形化が極めて有効であるとの認識が高ま っている。しかし、トナーの小径化が進むにつれて転写 性が低下し、貧弱な画像となってしまう傾向が見られ る。一方、トナーを球形化することにより転写性が改善 されることが知られている(特開平9-258474号 公報)。

【0004】このような状況の中、カラー複写機やカラ ープリンタの分野では、さらに画像形成の高速化も望ま れている。

【0005】そこで、球形トナーを用いて高画質化を図 りつつ、高速化も達成しようという試みもなされてい る。上記の方式を採用した装置において高速化を達成し ようとすると、用紙が転写部を通過する所要時間を短縮 する必要があるため、従来と同様の転写能力を得ようと すると転写圧を上げる必要がある。しかしながら、転写 圧を上げると、転写時にその圧力によってトナーが凝集 して艮好な転写を行うことができず、形成画像中に中抜 けが発生するという問題が生じている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記事情に鑑 みなされたものであり、低速領域だけでなく、高速領域 においても良好な画像を形成できる転写性に優れた静電 潜像現像用非磁性トナーを提供することを目的とする。 [0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、平均円形度が 0.960以上、円形度の標準偏差が0.040以下で あり、表面性状が以下の条件式[1]:

 $D/d_{so} \ge 0.40$

S) であり、pはトナーの真密度(g/cm¹)、Sは トナーのBET比表面積(m²/g)を表す。)を満た し、1kg/cm゚圧縮時の付着応力が6g/cm゚以下 であることを特徴とする静電潜像現像用非磁性トナーに 関する。

【0008】本発明のトナーにおいては、1個1個のト ナー粒子を球形化し、その形状のばらつきを低減すると とにより良好なトナー流動性を確保し、また、D/d,。 を規定して表面平滑性を高めることにより粒子の割れを 抑制して粒子強度を髙め、さらに付着応力を低減すると とによりトナー粒子同士の凝集を抑制することができ る。このため、良好なトナーの流動性および被転写体へ の移動性が確保され、転写性が顕著に向上することか ら、中抜け等の画像ノイズのない良好な画像を提供する ことができ、画像形成の高速化にも容易に対応すること ができると考えられる。また、本発明のトナーは形状の 揃った球形形状を有するため、帯電の立ち上がり特性が 向上し、帯電量分布のシャープ化が達成できることか ら、帯電不良によるカブリ等のノイズも少なく、画像品 位の向上が図れる。さらには、選択現像等の現象(特定) の粒径・帯電量のトナーから先に消費されていく現象) 等が発生せず、耐刷時においても安定的なトナー品質が 確保できる。また、本発明によってなるトナーを用いれ ば、現像性、転写性の効率が上がる為、マシンの設定条 件のウィンドウが広がる。

【0009】本発明のトナーは、平均円形度が0.96 0以上、好ましくは0.965以上であり、円形度の標 準偏差が0.040以下、好ましくは0.035以下で ある。平均円形度が0.960未満になったり、円形度 40 標準偏差が0.040を越えると、流動性の低下による 転写性の悪化によって中抜けが発生し、画像形成の高速 化を図ることができず、また、規定の付着応力の確保が 困難になる。

【0010】本明細書中、平均円形度とは次式: 【数1】

粒子の投影面積に等しい円の周囲長

平均円形度 = 粒子投影像の周囲長

により算出される値の平均値であり、「粒子の投影面積 50 に等しい円の周囲長」および「粒子投影像の周囲長」は

フロー式粒子像分析装置(FPIA-1000またはF PIA-2000:東亞医用電子株式会社製)を用いて 水分散系で測定を行って得られる値をもって示してい る。1に近い程、真円に近いことを示している。このよ うに平均円形度は、「粒子の投影面積に等しい円の周囲 長」および「粒子投影像の周囲長」から求められるた め、当該値はトナー粒子の形状、すなわち粒子表面の凹 凸状態を正確に反映する指標となる。また、平均円形度 はトナー粒子3000個の平均値として得られる値であ るため、本発明における平均円形度の信頼性は極めて髙*10 条件式 [[] :

 $D/d_{so} \ge 0.40$

(式中、Dはトナーの形状を球と仮定した時のBET比 表面積からの換算粒径(μm); d;。は粒径別相対重量 分布の50%相当粒径(重量平均粒径)(μm);ρは トナーの真密度(g/cm³):SはトナーのBET比 表面積(m²/g)をそれぞれ表す。)を満たしてい る。好ましくはD/d。は0.40~0.80、より好 ましくは $0.45\sim0.70$ である。この D/d_{10} は、 トナー粒子表面状態を示す指標であり、上記値を有する トナーであれば、細孔部を中心にしてトナーが割れた り、凹部に外添剤として加えられる流動化剤であるシリ カ等が埋め込まれたり、また凸部が削られて微粉が発生 するなどの不都合が生じない。一方、当該値が0.40 未満であると、トナーの割れや外添剤の埋め込みによる 流動性の低下に伴って転写性が悪化する。また、流動化 剤によって適切な凸部を形成しトナーの帯電性を向上さ せる観点から、D/d,。はO. 80以下であることが好 ましい。

【0013】ととでBET比表面積は、フローソーブ2 300型(島津製作所社製)で測定された値を用いてい 30 バネ線径:1.0mm るが、同様の測定原理、方法で測定されるのであれば前 記装置で測定されなければならないということを意味し ない。

【0014】粒径別相対重量分布の50%相当粒径(重 量平均粒径) (d,o) は、コールタマルチサイザ (コー ルタカウンタ社製)により測定された値を用いている が、同様の測定原理、方法で測定されるのであれば前記 装置で測定されなければならないということを意味しな いり

気比較式比重計(ベックマン社製)により測定された値 を用いているが、同様の測定原理、方法で測定されるの であれば前記装置で測定されなければならないというと とを意味しない。

【0016】さらに本発明のトナーは1kg/cm'圧 縮時の付着応力が6g/cm'以下、好ましくは5.5 g/cm'以下である。lkg/cm'圧縮時の付着応力 が6g/cm゚を越えると転写部においてトナー粒子同 士の凝集が生じ、複写画像上に中抜けが発生するだけで なく、一成分現像方式を採用した現像時にはトナー規制 50 ~75℃、軟化点が80~160℃、数平均分子量が1

*い。なお、本明細書中において、平均円形度は上記装置 によって測定されなければならないというわけでなく、 原理的に上式に基づいて求めることができる装置であれ ばいかなる装置によって測定されてもよい。

【0011】円形度の標準偏差は円形度分布における標 準偏差を指し、当該値は上記フロー式粒子像分析装置に よって平均円形度と同時に得られる。当該値が小さいほ どトナー粒子形状がそろっていることを意味する。

【0012】また、本発明のトナーは表面性状が以下の

但し D=6/(p·S) [I]

ブレードにおいて固着が発生し、現像スリーブ上にトナ ー薄層が良好に形成されず、画像品質が低下する。ま た、付着応力は2.0g/cm゚以上であることが、各 色のトナーを重ねて転写してフルカラー画像を得る際 に、トナーの飛散による転写乱れを防止する観点から好 ましい。

【0017】トナーの付着応力とは、粉体層の圧縮・引 張特性計測装置(アグロボット:ホソカワミクロン社 20 製)を用い、下記条件下で上下2分割の円筒セル内に一 定量の粉体を充填し、粉体を1kg/cm゚の圧力下で 保持した後、上部セルを持ち上げ粉体層が破断されたと きの最大引張応力(g/cm゚)をいう。

【0018】測定条件:

サンプル量:6g 環境温度:23℃

湿度:50% セル内径:25 mm

セル温度:25℃

圧縮速度: 0. lmm/sec

圧縮応力:1kg/cm² 圧縮保持時間:60秒

引張速度: O. 4mm/sec

【0019】なお、付着応力は、上記と同様の原理法則 によって求められるのであれば、特に上記機種で測定さ れなければならないということを意味しない。

【0020】付着応力はトナーの平均円形度、円形度の 標準偏差および流動化剤の種類や添加量によって調整す 【0015】真密度(ρ)はトナーの真密度をいい、空 40 ることができる。付着応力を低下させるには、平均円形 度を高くする、円形度の標準偏差を小さくする、比表面 積の小さい流動化剤を使用する、流動化剤の添加量を増 加させる等の手法が有効であり、これらの手法を組み合 わせて上述した付着応力が得られるように調節する。

> 【0021】本発明のトナーは、少なくともバインダー 樹脂、および着色剤から構成されている。

> 【0022】バインダー樹脂としては、トナー構成用バ インダー樹脂として使用される熱可塑性樹脂を用いると とができるが、本発明においては、ガラス転移点が50

000~30000および重量平均分子量/数平均分子 量が2~100である樹脂を用いることが好ましい。 【0023】特に、フルカラートナー(黒トナーを含 む)を目的とするときは、ガラス転移点50~75℃、 軟化点80~120℃、数平均分子量2000~300 00および重量平均分子量/数平均分子量が2~20で ある樹脂を使用するのがよい。

【0024】トナーバインダ樹脂成分としては、より好 ましくは、上記特性を有し、酸価2~50KOHmg/ g、好ましくは $3\sim30KOHmg/g$ のポリエステル 10 系樹脂を使用する。このような酸価を有するポリエステ ル系樹脂を用いることによって、カーボンブラックを含 む各種顔料や荷電制御剤の分散性を向上させるととも に、十分な帯電量を有するトナーとすることができる。 酸価が2KOHmg/gより小さくなると上述した効果 が小さくなり、また酸価が50KOHmg/gより大き くなると環境変動、特に湿度変動に対するトナー帯電量 の安定性が損なわれる。

【0025】ポリエステル系樹脂としては、多価アルコ ール成分と多価カルボン酸成分を重縮合させることによ 20 り得られたポリエステル樹脂が使用可能である。

【0026】多価アルコール成分のうち2価アルコール 成分としては、例えば、ポリオキシプロピレン(2. 2)-2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパ ン、ポリオキシプロピレン(3,3)-2,2-ビス (4-ヒドロキシフェニル)プロパン、ポリオキシブロ ピレン(6)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニ ル)プロパン、ポリオキシエチレン(2,0)-2,2 ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン等のビスフ ェノールAアルキレンオキサイド付加物、エチレングリ 30 コール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコー ル、1,2-プロピレングリコール、1,3-プロピレ ングリコール、1, 4 – ブタンジオール、ネオペンチル グリコール、1、4 - ブテンジオール、1、5 - ペンタ ンジオール、1,6-ヘキサンジオール、1,4-シク ロヘキサンジメタノール、ジプロピレングリコール、ポ リエチレングリコール、ポリテトラメチレングリコー ル、ビスフェノールA、水素添加ビスフェノールA等が 挙げられる。

【0027】3価以上のアルコール成分としては、例え 40 ルスチレン、p-メチルスチレン、 $\alpha-$ メチルスチレ ば、ソルビトール、1,2,3,6-ヘキサンテトロー ル、1, 4-ソルビタン、ペンタエリスリトール、ジベ ンタエリスリトール、トリペンタエリスリトール、1, 2, 4-ブタントリオール、1, 2, 5-ペンタントリ オール、グリセロール、2-メチルプロパントリオー ル、2-メチル-1,2,4-ブタントリオール、トリ メチロールエタン、トリメチロールプロパン、1.3. 5-トリヒドロキシメチルベンゼン等が挙げられる。 【0028】また、多価カルボン酸成分のうち2価のカ ルボン酸成分としては、例えば、マレイン酸、フマル

酸、シトラコン酸、イタコン酸、グルタコン酸、フタル 酸、イソフタル酸、テレフタル酸、シクロヘキサンジカ ルボン酸、コハク酸、アジピン酸、セバチン酸、アゼラ イン酸、マロン酸、n-ドデセニルコハク酸、イソドデ セニルコハク酸、n-ドデシルコハク酸、イソドデシル コハク酸、n-オクテニルコハク酸、イソオクテニルコ ハク酸、n-オクチルコハク酸、イソオクチルコハク 酸、これらの酸の無水物あるいは低級アルキルエステル が挙げられる。

【0029】3価以上のカルボン酸成分としては、例え ば、1,2,4-ベンゼントリカルボン酸(トリメリッ ト酸)、1,2,5-ベンゼントリカルボン酸、2, 5、7-ナフタレントリカルボン酸、1,2,4-ナフ タレントリカルボン酸、1,2,4-ブタントリカルボ - ン酸、1、2、5 - ヘキサントリカルボン酸、1、3 -ジカルボキシルー2-メチルー2-メチレンカルボキシ プロパン、1, 2, 4-シクロヘキサントリカルボン 酸、テトラ(メチレンカルボキシル)メタン、1.2. 7,8-オクタンテトラカルボン酸、ピロメリット酸、 エンポール三量体酸、これらの酸の無水物、低級アルキ ルエステル等が挙げられる。

【0030】また、本発明においてはポリエステル系樹 脂として、ポリエステル樹脂の原料モノマーと、ビニル 系樹脂の原料モノマーと、これら両方の樹脂の原料モノ マーと反応するモノマーとの混合物を用い、同一容器中 でポリエステル樹脂を得る縮重合反応およびスチレン系 樹脂を得るラジカル重合反応を並行して行わせて得られ た樹脂も好適に使用可能である。なお、両方の樹脂の原 料モノマーと反応するモノマーとは、換言すれば縮重合 反応およびラジカル重合反応の両反応に使用し得るモノ マーである。即ち縮重合反応し得るカルボキシ基とラジ カル重合反応し得るビニル基を有するモノマーであり、 例えばフマル酸、マレイン酸、アクリル酸、メタクリル 酸等が挙げられる。

【0031】ポリエステル樹脂の原料モノマーとしては 上述した多価アルコール成分および多価カルボン酸成分 が挙げられる。

【0032】またビニル系樹脂の原料モノマーとして は、例えば、スチレン、o-メチルスチレン、m-メチ ン、p-エチルスチレン、2、4-ジメチルスチレン、 p-tertープチルスチレン、p-クロルスチレン等 のスチレンまたはスチレン誘導体:エチレン、プロピレ ン、ブチレン、イソブチレン等のエチレン系不飽和モノ オレフィン類:メタクリル酸メチル、メタクリル酸n-プロピル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸n -ブチル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸 t -ブチル、メタクリル酸n-ペンチル、メタクリル酸イソ ペンチル、メタクリル酸ネオペンチル、メタクリル酸3 50 - (メチル) ブチル、メタクリル酸ヘキシル、メタクリ

ル酸オクチル、メタクリル酸ノニル、メタクリル酸デシ ル、メタクリル酸ウンデシル、メタクリル酸ドデシル等 のメタクリル酸アルキルエステル類:アクリル酸メチ ル、アクリル酸 n - プロピル、アクリル酸イソプロピ ル、アクリル酸n-ブチル、アクリル酸イソブチル、ア クリル酸 t ープチル、アクリル酸 n ーペンチル、アクリ ル酸イソペンチル、アクリル酸ネオペンチル、アクリル 酸3-(メチル)ブチル、アクリル酸ヘキシル、アクリ ル酸オクチル、アクリル酸ノニル、アクリル酸デシル、 アクリル酸ウンデシル、アクリル酸ドデシル等のアクリ 10 ル酸アルキルエステル類:アクリル酸、メタクリル酸、 イタコン酸、マレイン酸等の不飽和カルボン酸;アクリ ロニトリル、マレイン酸エステル、イタコン酸エステ ル、塩化ビニル、酢酸ビニル、安息香酸ビニル、ビニル メチルエチルケトン、ビニルヘキシルケトン、ビニルメ チルエーテル、ビニルエチルエーテルおよびビニルイソ ブチルエーテル等が挙げられる。ビニル系樹脂の原料モ ノマーを重合させる際の重合開始剤としては、例えば、 2, 2'-アゾビス(2, 4-ジメチルパレロニトリ ル、2、2′-アゾビスイソブチロニトリル、1、1′ -アゾビス(シクロヘキサン-1-カルボニトリル)、 2, 2'-アゾピス-4-メトキシ-2, 4-ジメチル バレロニトリル等のアゾ系またはジアゾ系重合開始剤、 ベンゾイルパーオキサイド、メチルエチルケトンパーオ キサイド、イソプロピルパーオキシカーボネート、ラウ ロイルバーオキサイド等の過酸化物系重合開始剤等が挙

7

【0033】透光性が要求されるフルカラーは従来、分 子量分布のシャープなシャープメルトタイプの樹脂が使 用され、このような樹脂を使用することにより、光沢の 30 あるビクトリアル画像が再現された。しかしながら、近 年、通常のオフィスカラー等においては、光沢度を落と した画像が要求されるケースも出てきている。このよう な要求に対しては、例えば、樹脂の分子量分布を高分子 側に広げることにより達成できる。また、その具体的方 策の一つとして分子量の異なる2種以上組み合わせて用 いることにより達成でき、最終的に組み合わせてなる樹 脂物性が、ガラス転移温度50~75°C、軟化点80~ 120℃、数平均分子量2500~30000および重 量平均分子量/数平均分子量が2~20であれば好適に 40 使用できる。光沢度を落として使用する場合には、重量 平均分子量/数平均分子量の値を4以上に設定し、溶融 粘度曲線を傾かせることにより、定着温度に対する光沢 度制御領域を広げることが可能となる。

げられる。

【0034】その他、特にフルカラートナーにおいて は、エポキシ系樹脂も好適に使用できる。本発明で使用 されるエポキシ樹脂としては、ビスフェノールAとエピ クロルヒドリンとの重縮合物などが好適に使用できる。 例えば、エポミックR362、R364、R365、R

#F-FYD-011, YD-012, YD-014, YD-904、YD-017 (以上 東都化成社製)、 エピコート1002、1004、1007 (以上シエル 化学社製)等、市販のものも使用できる。

【0035】なお、本発明において樹脂の軟化点はフロ ーテスター(CFT-500:島津製作所社製)を用 い、ダイスの細孔(径1mm、長さ1mm)、加圧20 kg/cm²、昇温速度6℃/minの条件下で1cm' の試料を溶融流出させたときの流出開始点から流出終了 点の高さの1/2に相当する温度を軟化点とした。ガラ ス転移点は示差走査熱量計(DSC-200:セイコー 電子社製)を用いて、'リファレンスをアルミナとし、1 0 m g の試料を昇温速度 1 0 ℃/m i n の条件で 2 0 ~ 120℃の間で測定し、メイン吸熱ピークのショルダー 値をガラス転移点とした。酸価は、10mgの試料をト ルエン50m1に溶解し、0.1%のブロムチモールブ ルーとフェノールレッドの混合指示薬を用いて、予め標 定されたN/10水酸化カリウム/アルコール溶液で滴 定し、N/10水酸化カリウム/アルコール溶液の消費 20 量から算出した値である。また分子量(数平均分子量、 **重量平均分子量)はゲルパーミエーションクロマトグラ** フィー(GPC)によりスチレン換算により算出した値 を示している。

【0036】さらに、本発明のトナーには耐オフセット 性等の特性を向上させるためにワックスを含有させても よい。このようなワックスとしてはポリエチレンワック ス、ポリプロピレンワックス、カルナバワックス、ライ スワックス、サゾールワックス、モンタン系エステルワ ックス、フィッシャートロプシュワックス等を挙げるこ とができる。このようにトナーにワックスを含有させる 場合は、その含有量をバインダー樹脂100重量部に対 して0.5~5重量部とすることがフィルミング等の問 題を生じることなく添加による効果を得る上で好まし 17

【0037】なお、耐オフセット性向上の観点からポリ プロピレンワックスを含有させることが好ましく、また スミア性(自動原稿送り時あるいは両面複写時に片面に 既に画像が形成された用紙の紙送りの際にローラで画像 が擦られて画像ににじみや汚れ等の画質低下を起こす現 象)を向上させる観点からはポリエチレンワックスを含 有させることが好ましい。上述した観点から特に好まし いポリプロピレンワックスは160℃における溶融粘度 が50~300cps、軟化点が130~160℃およ び酸価が1~20KOHmg/gであるポリプロピレン ワックスであり、また特に好ましいポリエチレンワック スは、160℃における溶融粘度が1000~8000 cpsおよび軟化点が130~150℃であるポリエチ レンワックスである。即ち、上記溶融粘度、軟化点およ び酸価を有するポリプロピレンワックスは上記バインダ 367、R369(以上 三井石油化学工業社製)、エ 50 ー樹脂に対する分散性が優れており、遊離ワックスによ

る問題を生じることなく耐オフセット性の向上を達成す ることができる。特にポリエステル樹脂をバインダ樹脂 として使用する場合には、酸化型ワックスを使用すると とが好ましい。

【0038】酸化型ワックスとしては、ポリオレフィン 系の酸化型ワックス、カルナバワックス、モンタワック ス、ライスワックス、フィッシャー・トロプシュワック スが挙げられる。

【0039】ポリオレフィン系ワックスであるポリプロ ピレン系ワックスとしては、低分子量のポリプロピレン 10 は硬度が小さい為、トナーの流動性を低下させる欠点を 持っており、この欠点を改良する為に、カルボン酸また は酸無水物で変性したものが好ましい。特に、低分子量 ポリプロピレン系樹脂を(メタ)アクリル酸、マレイン 酸および無水マレイン酸からなる群より選ばれる1種以 上の酸モノマーで変性した変性ポリプロピレン樹脂が好 適に使用できる。該変性ポリプロピレンは、例えばポリ プロピレン系樹脂に(メタ)アクリル酸、マレイン酸お よび無水マレイン酸からなる群より選ばれる1種以上の 酸モノマーを過酸化物触媒存在下もしくは無触媒下でグ 20 ラフトあるいは付加反応することにより得られる。変性 ポリプロピレンを使用する場合には、酸価が0.5~3 OKOHmg/g好ましくは1~20KOHmg/gで ある。

【0040】上記酸化型ポリプロピレンワックスとして は、市販されているものでは、三洋化成工業社製のビス コール200TS(軟化点140℃、酸価3.5),ビ スコール100TS (軟化点140°C、酸価3.5)、 ビスコール110TS (軟化点140℃、酸価3.5) 等が使用できる。

【0041】酸化型ポリエチレンとして市販されている ものでは、三洋化成工業社製のサンワックスE300 (軟化点103.5℃、酸価22)、サンワックスE2 50P(軟化点103.5℃、酸価19.5)、三井石 油化学工業社製のハイワックス4053E (軟化点14 5°C、酸価25)、405MP(軟化点128°C、酸価 1. 0)、310MP(軟化点122℃、酸価1.

0)、320MP(軟化点114℃、酸価1.0)、2 10MP(軟化点118℃、酸価1.0)、220MP (軟化点113℃、酸価1.0)、220MP (軟化点 40 113℃、酸価1.0)、4051E(軟化点120 °C、酸価12)、4052E(軟化点115°C、酸価2 0)、4202E(軟化点107℃、酸価17)、22 03A(軟化点111℃、酸価30)等が使用できる。 【0042】カルナバワックスを使用する場合は、微結 晶のものが良く、酸価が0.5~10KOHmg/g好 $\pm 0 < \pm 1 \sim 6 \text{ KOHmg/g}$ = 0.5 GeV

【0043】モンタンワックスは、一般的に鉱物より精 製されたモンタン系エステルワックスを指しカルナバワ g好ましくは3~15KOHmg/gである。

【0044】ライスワックスは米ぬかワックスを空気酸 化したものであり、酸価が5~30KOHmg/gであ ることが好ましい。

10

【0045】フィッシャー・トロプシュワックスは、石 炭より合成石油を炭化水素合成法により製造する際、副 生するワックスで例えばサゾール社製の商品名「サゾー ルワックス」として市販されているものである。またと れとは別に天然ガスを出発原料とするフィッシャー・ト ロプシュワックスも低分子量成分が少なくトナーに用い た場合の耐熱性に優れる為、好適に使用できる。

【0046】フィッシャー・トロプシュワックスの酸価 としては、0.5~30KOHmg/gの物が使用で き、サゾールワックスの中では、特に酸価が3~30K OHmg/gを有する酸化タイプのもの(商品名、サゾ ールワックスA1、A2等)が好適に使用できる。ま た、上記溶融粘度および軟化点を有するポリエチレンワ ックスも上記バインダー樹脂に対する分散性が優れてお り、遊離ワックスによる問題を生じることなく定着画像 表面の摩擦係数を低減させてスミア性の向上を達成する **ととができる。なお、ワックスの溶融粘度はブルックフ** ィールド型粘度計により測定した。

【0047】また、フルカラートナー用の着色剤として は、公知の顔料及び染料が使用される。例えば、カーボ ンブラック、アニリンブルー、カルコイルブルー、クロ ムイエロー、ウルトラマリンブルー、デュポンオイルレ ツド、キノリンイエロー、メチレンブルークロリド、銅 フタロシアニン、マラカイトグリーンオキサレート、ラ ンプブラック、ローズベンガル、C.1.ピグメント・ 30 レッド48:1、C. I. ピグメント・レッド122、 C. I. ピグメント・レッド57:1、C. I. ピグメ ント・レッド184、C.I.ピグメント・イエロー9 7、C. I. ピグメント・イエロー12、C. I. ピグ メント・イエロー17、C. I. ソルベント・イエロー 162、C. I. ピグメント・イエロー180、C. I. ピグメント・イエロー185、C. I. ピグメント ・ブルー15:1、C. I. ピグメント・ブルー15: 3等を挙げることができる。これら着色剤の添加量とし てはバインダー樹脂100重量部に対して2~10重量 部が好適である。

【0048】本発明のトナーには、目的に応じて帯電制 御剤や上記ワックス等の添加剤を結着樹脂中に添加して 用いることができる。例えば、帯電制御剤としては、ファ ッ素系界面活性剤、サリチル酸金属錯体、アゾ系金属化 合物のような含金属染料、マレイン酸を単量体成分とし て含む共重合体の如き高分子酸、第4級アクモニウム 塩、ニグロシン等のアジン系染料、カーボンブラック等 を添加することができる。

【0049】さらに、本発明のトナーは、トナー粒子を ックス同様微結晶であり、酸価が1~20KOHmg/ 50 調整した後の後処理剤として各種有機/無機微粒子を混

11 合添加することが好ましい。無機の微粒子としては、炭 化けい素、炭化ホウ素、炭化チタン、炭化ジルコニウ ム、炭化ハフニウム、炭化パナジウム、炭化タンタル、 炭化ニオブ、炭化タングステン、炭化クロム、炭化モリ ブデン、炭化カルシウム、ダイヤモンドカーボンラクタ ム等の各種炭化物、窒化ホウ素、窒化チタン、窒化ジル コニウム等の各種窒化物、ホウ化ジルコニウム等のホウ 化物、酸化物、酸化チタン、酸化カルシウム、酸化マグ ネシウム、酸化亜鉛、酸化銅、酸化アルミニウム、シリ カ、コロイダルシリカ等の各種酸化物、チタン酸カルシ 10 ウム、チタン酸マグネシウム、チタン酸ストロンチウム 等の各種チタン酸化合物、二硫化モリブデン等の硫化 物、フッ化マグネシウム、フッ化炭素等のフッ化物、ス テアリン酸アルミニウム、ステアリン酸カルシウム、ス テアリン酸亜鉛、ステアリン酸マグネシウム等の各種金 属石鹸、滑石、ベントナイト等の各種非磁性無機微粒子 を単独であるいは組み合わせて用いることができる。特 にシリカ、酸化チタン、アルミナ、酸化亜鉛等の無機微 粒子においては、シランカップリング剤、チタネート系 カップリング剤、シリコーンオイル、シリコーンワニス 20 等の従来から使用されている疎水化処理剤、さらにはフ ッ素系シランカップリング剤、またはフッ素系シリコー ンオイル、さらにアミノ基や第4級アルミニウム塩基を 有するカップリング剤、変性シリコーンオイル等の処理 剤で公知の方法で表面処理されていることが好ましい。 【0050】有機微粒子としては乳化重合法、ソープフ リー乳化重合法、非水分散重合法等の湿式重合法、気相 法等により造粒した、スチレン系、(メタ)アクリル 系、ベンゾグアナミン、メラミン、テフロン、シリコ ン、ポリエチレン、ポリプロピレン等の各種有機微粒子 を用いることもできる。この有機微粒子はクリーニング

【0051】チタン酸金属塩等の比較的大径の無機微粒 子ならびに各種有機微粒子は、疎水化処理してもしなく ても良い。これら後処理剤の添加量はトナー粒子100 重量部に対して、0.1~5重量部、好ましくは、0. 5~3重量部が好適であるが、トナー粒子製造時に既に 無機微粒子が添加されている場合、例えば、後述するよ うに熱処理前に無機微粒子が添加されている場合は、熱 処理前と熱処理後で適宜添加量を調整して使用すること 40 が好ましい。

助剤としての機能も有する。

【0052】トナー粒子に外添混合される後処理剤とし ては、BET比表面積が1~350m²/gの無機微粒 子を用いることが好ましい。トナーの流動性を向上させ る観点からは、後処理用の無機微粒子としてBET比表 面積が100~350m²/g、好ましくは130~3 ○ 0 m²/gのものを用いる。この無機微粒子は公知の 疎水化剤によって疎水化処理されていることが好まし 67

性を向上させる観点からは、無機微粒子としてBET比 表面積が1~100m'/g、好ましくは5~90m'/ g、より好ましくは5~80m~/gのものを用いる。 なお、上述した流動性向上用の無機微粒子と安定性向上 用の無機微粒子とを併用する場合には、両者のBET比 表面積の差が30㎡/g以上、好ましくは50㎡/g 以上となるようにすることが好ましい。

12

【0054】本発明のトナーは、前記の物性を制御する ことができる方法であれば、いかなる方法によって製造 されてもよいが、本発明においては上記したバインダー 樹脂、着色剤、その他所望の添加剤を、従来の方法で混 合、混練、粉砕、分級し、所望の粒径を有するトナー母 粒子を得、得られた粒子を瞬間的加熱処理することが好 ましい。以下、トナー母粒子の製造方法として混練-粉 砕法を採用する場合について説明するが、本発明におい ては、従来から公知の乳化分散造粒法、乳化重合法、懸 濁重合法等の湿式法を採用してトナー母粒子を得、得ら れた粒子を瞬間的加熱処理してもよい。

【0055】瞬間的加熱処理前のトナー母粒子の重量平 均粒径としては4~10μm、好ましくは5~9μmで あり、また、重量平均粒径の2倍(2 d,。)以上の粒径 の含有割合は0.5重量%以下、好ましくは0.3重量 %以下、重量平均粒径の1/3 (d,)/3)以下の粒径 の含有割合は5個数%以下、好ましくは4個数%である ことが望ましい。この段階で得られる粒子は瞬間加熱処 理された後でも、その粒径分布はほとんど変わらない。 【0056】分級工程は、本発明での瞬間加熱処理を施 した後、行っても良い。との際、粉砕工程で使用する粉 砕装置として被粉砕粒子を球形化できる粉砕装置を用い 30 ることにより、この後で処理する瞬間的熱処理の制御が 行いやすくなる為好ましい。このような装置として、イ ノマイザーシステム(ホソカワミクロン社製)、クリブ トロンシステム(川崎重工業社製)等を挙げることがで きる。また、分級工程で使用する分級装置として被処理 粒子を球形化できる分級装置を用いることにより、円形 度等の制御が容易になる。このような分級装置としてテ ィープレックス型分級機(ホソカワミクロン社製)等を 挙げることができる。

【0057】また、本発明において好ましく行われる瞬 間的加熱処理と組み合わせて各種現像剤の表面改質装置 における各種処理と組み合わせても良い。これら表面改 質装置としては、ハイブリダイゼーションシステム(奈 良機械製作所社製)、クリプトロンコスモスシステム (川崎重工業社製)、イノマイザーシステム (ホソカワ ミクロン社製)等の髙速気流中衝撃法を応用した表面改 質装置、メカノフュージョンシステム(ホソカワミクロ ン社製)、メカノミル(岡田精工社製)等の乾式メカノ ケミカル法を応用した表面改質装置、ディスパーコート (日清エンジニアリング社製)、コートマイザー(フロ 【0053】また、トナーの環境安定性および耐久安定 50 イント産業社製)の湿式コーティング法を応用した表面

改質装置を適宜、組み合わせて使用できる。

【0058】本発明においては、瞬間的加熱処理を施す ことにより、混練ー粉砕法で得られたトナー母粒子の形 状を球状でかつ均一な形状に制御し、さらには、トナー 表面の平滑性を上げ、付着応力を低減することができ る。このことにより転写性、帯電の均一性ならびに画像 性能に優れ、また、現像剤中の特定の粒径・形状成分、 また、特定の帯電量を有するトナーから先に消費される といった選択現像が発生せず、長期にわって安定した画 像性能を達成するトナーを提供できる。

【0059】また、本発明においてなるトナーは近年要求の高い、高画質、低消費(色材高充填型)、省エネルギー定着方式に適した低軟化点のバインダ樹脂を主成分とし、色材部数を高充填した小粒径トナーにおいても、トナー担持体(キャリア、現像スリーブ、現像ローラー等)、感光体、転写部材に対する付着性が適正化され移動性に優れる。さらに流動性に優れ、帯電の均一性が向上され、長期に渡って安定した耐久特性を有する。

【0060】本発明において瞬間的加熱処理は、熱風中にトナー粒子を圧縮空気により分散噴霧することにより、トナーを熱により表面改質することがより好ましい。本発明において規定する上記物性を容易に制御することができるためである。

【0061】本発明において瞬間的加熱処理を行うに際して好ましい装置の概略構成図を図1および図2を用いて説明する。図1に示す如く、熱風発生装置101にて調製された高温高圧エアー(熱風)は導入管102を経て熱風噴射ノズル106より噴射される。一方、トナー粒子105は定量供給器104から所定量の加圧エアーによって導入管102、を経て搬送され、前記熱風噴射 30ノズル106の周囲に設けられた試料噴射室107へ送り込まれる。

【0062】試料噴射室107は、図2に示す如く、中空のドーナツ形状をしており、その内壁には複数の試料噴射ノズル103が等間隔に配置されている。試料噴射室107へ送り込まれたトナー粒子は、噴射室107で拡散して均等に分散した状態となり、引き続き送り込まれてくるエアーの圧力によって複数の試料噴射ノズル103から熱風気流中へ噴射される。

【0063】また試料噴射ノズル103の噴出流が熱風 40 気流を横切ることがないように試料噴射ノズル103に 所要の傾きを設けておくことが好ましい。具体的には、トナー噴出流が熱風気流にある程度沿うように噴射することが好ましく、トナー噴出流と熱風気流の中心領域の流れ方向とのなす角度が20~40°、好ましくは25~35°が好ましい。40°よりも広いとトナー噴出流が熱風気流を横切るように噴射されることになり、他のノズルから噴射されたトナー粒子と衝突してトナー粒子の凝集が発生し、一方、20°よりも狭いと熱風中に取り込まれないトナー粒子が発生し、トナー粒子の形状が 50

不均一となる。

【0064】また、試料噴射ノズル103は複数本必要であり、少なくとも3本以上、4本以上が好ましい。複数本の試料噴射ノズルを使用することによって熱風気流中へのトナー粒子の均一な分散が可能となり、トナー粒子1つ1つの加熱処理を確実に行うことができる。試料噴射ノズルから噴出された状態としては、噴出時点で広く拡散し、他のトナー粒子と衝突することなく熱風気流全体へ分散されることが望ましい。

14

【0065】このようにして噴射されたトナー粒子は高温の熱風と瞬間的に接触して均質に加熱処理される。ここで瞬間的とは、処理温度並びにトナー粒子の熱風気流中での濃度により異なるが、必要なトナー粒子の改質(加熱処理)が達成され、かつトナー粒子同士の凝集が発生しない時間であり、通常2秒以下、好ましくは1秒以下がよい。この瞬間的時間は、トナー粒子が試料噴射ノズルから噴射され、導入管102"に導入されるまでのトナー粒子の滞留時間として表わされる。この滞留時間が2秒を越えると合一粒子が発生しやすくなる。

20 【0066】次いで、瞬間加熱されたトナー粒子は直ち に冷却風導入部108から導入される冷風によって冷却 され、装置器壁へ付着したり粒子同士凝集したりすることなく導入管102"を経てサイクロン109により捕 集され、製品タンク111に貯まる。トナー粒子が捕集 された後の搬送エアーはさらにバグフィルター112を 通過して微粉が除去された後、ブロアー113を経て大 気中へ放出される。なお、サイクロン109は冷却水が 流れている冷却ジャケットを設け、トナー粒子の凝集を 防止することが好ましい。

80 【0067】その他、瞬間的加熱処理を行うに重要な条件としては、熱風風量、分散風量、分散濃度、処理温度、冷却風温度、吸引風量、冷却水温度である。

【0068】熱風風量とは、熱風発生装置101により供給される熱風の風量である。この熱風風量は、多くする方が熱処理の均一性、処理能力を向上させる意味で好ましい。

【0069】分散風量とは、加圧エアーによって、導入管102 に送り込まれる風量のことである。その他の条件にもよるが、この分散風量は、押さえて熱処理した方が、トナー粒子の分散状態が向上、安定する為好ましい。

【0070】分散濃度とは、熱処理領域、具体的にはノズル吐出領域でのトナー粒子の分散濃度をいう。好適な分散濃度はトナー粒子の比重によって異なり、分散濃度を各トナー粒子の比重で割った値が、 $50\sim300\,\mathrm{g/m}^3$ 、好ましくは $50\sim200\,\mathrm{g/m}^3$ で処理することが好ましい。

ノズルから噴射されたトナー粒子と衝突してトナー粒子 【0071】処理温度とは、熱処理領域での温度をいの凝集が発生し、一方、20°よりも狭いと熱風中に取 う。熱処理領域では中心から外側に向け温度勾配が実状り込まれないトナー粒子が発生し、トナー粒子の形状が 50 存在するが、この温度分布を低減して処理することが好

は;

とも可能となる;

ましい。装置面からは、スタビライザー等により風を安 定化層流状態で供給することが好ましい。分子量分布の シャープなパインダー樹脂、例えば重量平均分子量/数 平均分子量が2~20を有するパインダー樹脂を使用し てなる非磁性トナーにおいては、バインダー樹脂のガラ ス転移点+100℃以上~ガラス転移点+300℃のピ ーク温度範囲で処理することが好ましい。より好ましく はバインダー樹脂のガラス転移点+120℃以上~ガラ ス転移点+250℃のピーク温度範囲で処理する。な お、ピーク温度範囲とはトナーが熱風と接触する領域で 10 の最高温度をいう。

【0072】トナー粒子にワックスを添加すると合一粒 子が発生しやすくなる。そのため、熱処理前に流動化処 理(特に大粒径成分の流動化剤)を多めに設定すること が好ましい。処理時の分散濃度を低めに設定する等のチ ューニングが形状並びに形状のバラツキを押さえた均一 なトナー粒子を得る上で重要となる。この操作は分子量 分布の比較的広いタイプのパインダー樹脂を使用してい るときや、球形度を高めようとして、処理温度を高めに 設定するときにより重要となる。

【0073】冷却風温度とは、冷却風導入部108から 導入される冷風の温度である。トナー粒子は瞬間的加熱 処理後、トナー粒子の凝集あるいは合一が発生しない温 度領域まで瞬時に冷却すべく、冷却風によりガラス転移 点以下の雰囲気下に戻すことが好ましい。この為、冷却 風の温度は、25℃以下、好ましくは15℃以下、さら に好ましくは、10℃以下で冷却する。しかしながら、 必要以上に温度を下げると条件によっては結路が発生す る可能性があり、逆に副作用が生じるので注意が必要で ある。かかる瞬間的加熱処理では、次に示す装置内の冷 却水による冷却と併せて、バインダ樹脂が溶融状態にあ る時間が非常に短い為、粒子相互および熱処理装置の器 壁への粒子付着がなくなる。この結果、連続性生産時の 安定性に優れ、製造装置の清掃頻度も極端に少なくで き、また、収率を高く安定的に制御できる。

【0074】吸引風量はブロアー113により処理され たトナー粒子をサイクロンに搬送する為のエアー量をい う。この吸引風量は、多くする方が、トナー粒子の凝集 性を低減させる意味で好ましい。

【0075】冷却水温度とは、サイクロン109、11 40 を必要に応じて絞っても良い: 4ならびに導入管102"に設けられている冷却ジャケ ット内の冷却水の温度をいう。冷却水温度は、25℃以 下、好ましくは15℃以下、さらに好ましくは10℃以 下である。

【0076】瞬間的加熱処理を行うに際して、得られる トナーの平均円形度、円形度標準偏差、表面平滑性およ び付着応力を一層容易に制御するためには、以下の工夫 を施すことがより好ましい。

【0077】①熱風気流中に供給するトナー粒子量を一 定に制御し、脈動等を発生させないこと。このために

(i)図1中、115で使用されるテーブルフィーダー および振動フィーダー等を複数種組み合わせて使用し て、定量供給性を高める。テーブルフィーダーおよび振 動フィーダーを使用して、精度の高い定量供給を行うこ とができれば、微粉砕あるいは分級工程を連結し、その ままオンラインで熱処理工程にトナー粒子を供給すると

16

(ii)トナー粒子を圧縮空気で供給後、熱風中に供給す る前に、トナー粒子を試料供給室107内で再分散さ せ、均一性を高める。例えば、二次エアーにより再分散 させる、バッファ部を設けてトナー粒子の分散状態を均 一化する、または同軸二重管ノズル等で再分散させる等 の手段を採用する:

【0078】②熱風気流中に噴霧供給した際のトナー粒 子の分散濃度を最適化かつ均一に制御すること。このた めには:

- (i) 熱風気流中への供給は、全周方向から均一に、か つ、高分散状態で投入する。より具体的には分散ノズル 20 から供給する場合には、スタビライザ等を有するノズル を使用し、個々のノズルから分散されるトナー粒子の分 散均一性を向上させる;
 - (ii) 熱風気流中のトナー粒子の分散濃度を均一化する 為、ノズル本数は、前記したように少なくとも3本以 上、好ましくは、4本以上とできる限り多くし、かつ、 全周方向に対して、対称形で配置する。360度全周領 域に設けられたスリット部から均一にトナー粒子を供給 してもよい;

【0079】3すべての粒子に対して、均一な熱エネル ギーがかかる様、トナー粒子が処理される領域での熱風 の温度分布がなき様制御され、かつ、熱風が層流状態に 制御されていること。このためには;

- (i)熱風を供給する熱源の温度バラツキを低減すると と;
- (ii) 熱風供給前の直管部分をできる限り長くしたりす る。または、熱風供給口付近に熱風を安定化させる為の スタビライザを設けることも好ましい。さらに、図1に 例示した装置構成は、開放系であり、そのため外気と接 する方向に熱風が拡散する傾向にある為、熱風の供給口

【0080】④トナー粒子が熱処理中に均一分散状態が 保持できるだけの流動化処理されていること。このため には:

(i)トナー粒子の分散・流動性を確保する為、トナー 粒子の粒径の1/20以下、好ましくは、1/50以下 の各種有機/無機微粒子を使用することが好ましい。特 に、BET比表面積が100~350m²/gの疎水化 処理されてなる無機微粒子(第1無機微粒子)が好まし い。このような第1無機微粒子の材料としては、前述の 50 無機微粒子材料が使用可能であるが、特に疎水性シリカ

を用いることがより好ましい。添加量についてはトナー 粒子100重量部に対して、0.1~5重量部、好まし くは、0.3~3重量部添加される:

(ii) 分散・流動性を向上させる為の混合処理は、トナー粒子表面に均一かつ強く固定化されない付着した状態で存在することが好ましい;

【0081】**⑤**トナー粒子表面が熱を受けた時点でもトナー粒子表面に各トナー粒子間のスペーサ効果が保持でき軟化しない粒子がトナー粒子表面に存在させること。このためには;

(i)上記②で示した各種有機/無機微粒子と比較して大き目の粒径を有し、かつ、処理温度で軟化しない各種有機/無機微粒子を添加することが好ましい。特に、BET比表面積が50~100㎡/gの疎水化処理されてなる無機微粒子(第2無機微粒子)が好ましい。このような第2無機微粒子の材料としては、前述の無機微粒子材料が使用可能であるが、特に疎水性のシリカ、酸化チタン、アルミナ、酸化亜鉛を用いることがより好ましい。トナー粒子表面の本粒子の存在により、熱を受け始めた後においても、トナー粒子表面が完全な樹脂成分の20みの表面とはならず、トナー粒子間においてスペーサ効果をもたらし、トナー粒子同士の凝集・合一を防止する。さらには、付着応力の低減にも大きく寄与し、トナー凝集を防止する;さらに、

(ii)第2無機微粒子の添加量はトナー粒子100重量部に対して、0.3~5重量部、好ましくは0.5~3重量部であり、第1無機微粒子との合計量としては0.4~10重量部、好ましくは0.8~6重量部とするととが望ましい。また、第1および第2無機微粒子を併用する場合は、両者の比表面積の差が30㎡/g以上になるようにする。このようにしてトナー粒子に混合された無機微粒子は、瞬間加熱処理によってトナー粒子表面に固定される。

【0082】⑥熱処理品の捕収は、熱を発生させないよう制御されてなること。このためには;

(i) 熱処理ならびに冷却されてなる粒子は、配管系 (特にアール部分) ならびに通常トナー粒子の捕収で使 用されているサイクロンで発生する熱を押さえる為、チ ラーでの冷却をすることが好ましい。

【0083】 ⑦熱の処理に寄与できる樹脂成分が少なく、また比較的比重の大きいトナーの処理においては、熱処理される空間を円筒状に囲い、実質的に処理される時間を増加させたり、複数回の処理を行うことが好ましい。

【0084】以上のようにして得られる本発明のフルカ 一体化したもの ラー現像用トナーは、像担持体上に形成されたトナー像 に回転可能であ の中間転写体上への押圧転写を各色毎に重ねて行った ナー規制ブレー後、中間転写体上に転写されたトナー像を記録部材上に の回転により搬押圧転写することを含むフルカラー画像形成方法におい スリーブ32とて有効に使用される。すなわち、本発明の上記トナーを 50 り帯電される。

用いたフルカラー画像形成方法においては1次および2次転写時にトナー画像の中抜けやトナーの飛び散りが起こらず、フルカラー複写画像に画像カブリが発生せず、転写性、追随性(移動性)に優れている。また、トナー担持体上でのトナー選別(形状粒径等)が発生せず、長期的に渡って安定した画像が得られる。さらに本発明のトナーはトナー形状ならびに表面平滑性が高いため、ストレスに対して強く、後処理剤の埋没およびトナーの割れによる微粉発生が低減できる。これは、近年要求されている低温定着性、〇HP透光性に対応できる軟化点の低い樹脂を用いても要求性能(品質)に対して向上が図れることを示している。また、ブリンタ等の画像形成装置においてのシステムスピードアップ、ライフアップに対してもオペレーティングウインドウが拡大できる。

18

【0085】上記のフルカラー現像用トナーを用いたフルカラー画像形成方法を、以下の図3に示す公知のフルカラー画像形成装置を用いて説明する。なお、以下のフルカラー画像形成装置においては、像担持体として感光体が、中間転写体として無端状の中間転写ベルトが、記録部材としてシート状記録紙が使用されている。

【0086】図3において、フルカラー画像形成装置は、概略、矢印a方向に回転駆動される感光体ドラム10と、レーザ走査光学系20と、フルカラー現像装置30と、矢印b方向に回転駆動される無端状の中間転写ベルト40と、給紙部60とで構成されている。感光体ドラム10の周囲には、さらに、感光体ドラム10の表面を所定の電位に帯電させる帯電ブラシ11、および感光体ドラム10上に残留したトナーを除去するクリーナーブレード12aを備えたクリーナー12が設置されている。本実施例では、球形トナーにおいてのクリーニング性能の信頼性を確保する為、ブラシクリーニング方式によるクリーナーに変更して実験を行った。

【0087】レーザ走査光学系20はレーザダイオード、ポリゴンミラー、f θ 光学素子を内蔵した周知のもので、その制御部にはC(シアン)、M(マゼンタ)、Y(イエロー)、Bk(ブラック) どとの印字データがホストコンピュータから転送される。レーザ走査光学系20は各色ごとの印字データを順次レーザビームとして出力し、感光体ドラム10上を走査露光する。これにより、感光体ドラム10上に各色ごとの静電潜像が順次形成される。

【0088】フルカラー現像装置30はY、M、C、B kの非磁性トナーからなる一成分系トナーを収容した4つの色別現像装置31Y、31M、31C、31Bkを一体化したもので、支軸81を支点として時計回り方向に回転可能である。各現像装置は現像スリーブ32、トナー規制ブレード34を備えている。現像スリーブ32の回転により搬送されるトナーは、ブレード34と現像スリーブ32との圧接部(間隙)を通過させることにより帯電される。

【0089】イエロートナー、マゼンタトナー、シアン トナーおよびブラックトナー、それぞれを収容させる現 像装置の設置位置については、当該フルカラー画像形成 装置が文字等の線図画像の複写を目的としたものか、あ るいは写真画等のような各色の濃淡のある画像の複写を 目的としたものかによって異なるが、例えば、文字等の 線図画像の複写を目的とする場合には、ブラックトナー として光沢性(艶性)を有しないものを使用するとき、 当該ブラックトナー層がフルカラー複写画像上において 最上位に形成されると違和感が生じるため、フルカラー 10 複写画像上、最上位にブラックトナー層が形成されない ようブラックトナーを現像装置に装填させることが好ま しい。この場合において、最も好ましくは、ブラックト ナーは複写画像上において当該ブラックトナー層が最下 位に形成されるべく、1次転写時においては中間転写体 上にブラックトナー層が最上位に形成されるよう装填さ れる。このとき、イエロートナー、マゼンタトナーおよ びシアントナー (カラートナー) には、1次転写におけ るそれぞれの層の形成順序が1~3番目のいずれかにな るように任意に現像装置に装填されればよい。

【0090】中間転写ベルト40は支持ローラ41、42およびテンションローラ43、44に無端状に張り渡され感光体ドラム10と同期して矢印b方向に回転駆動される。中間転写ベルト40の側部には図示しない突起が設けられ、この突起をマイクロスイッチ45が検出することにより、露光、現像、転写等の作像処理が制御される。中間転写ベルト40は回転自在な1次転写ローラ46に押圧されて感光体ドラム10に接触している。この接触部が1次転写部T,である。また、中間転写ベルト40は支持ローラ42に支持された部分で回転自在な2次転写ローラ47が接触している。この接触部が2次転写部T,である。

【0091】さらに、前記現像装置30と中間転写ベルト40の間のスペースにはクリーナー50が設置されている。クリーナー50は中間転写ベルト40上の残留トナーを除去するためのブレード51を有している。このブレード51及び前記2次転写ローラ47は中間転写ベルト40に対して接離可能である。

【0092】給紙部60は、画像形成装置本体1の正面側に開放可能な給紙トレイ61と、給紙ローラ62と、タイミングローラ63とから構成されている。記録シートSは給紙トレイ61上に積載され、給紙ローラ62の回転によって1枚ずつ図中右方へ給紙され、タイミングローラ63で中間転写ベルト40上に形成された画像と同期をとって2次転写部へ送り出される。記録シートの水平搬送路65は前記給紙部を含んでエアーサクションベルト66等で構成され、定着器70からは搬送ローラ72、73、74を備えた垂直搬送路71が設けられている。記録シートSはこの垂直搬送路71から画像形成装置本体1の上面へ排出される。

【0093】とこで、上記フルカラー画像形成装置のプリント動作について説明する。プリント動作が開始されると、感光体ドラム10および中間転写ベルト40が同じ周速度で回転駆動され、感光体ドラム10は帯電ブラシ11によって所定の電位に帯電される。

【0094】続いてレーザ走査光学系20によってシアン画像の露光が行われ、感光体ドラム10上にシアン画像の静電潜像が形成される。この静電潜像は直ちに現像装置31Cで現像されると共に、トナー画像は1次転写部で中間転写ベルト40上に転写される。1次転写終了直後に現像装置31Mが現像部Dへ切り換えられ、続いてマゼンタ画像の露光、現像、1次転写が行われる。さらに、現像装置31Yへの切換え、イエロー画像の露光、現像、1次転写が行われる。さらに、現像装置31Bkへの切換え、ブラック画像の露光、現像、1次転写が行われ、1次転写どとに中間転写ベルト40上にはトナー画像が重ねられていく。

【0095】最終の1次転写が終了すると、記録シート Sが2次転写部へ送り込まれ、中間転写ベルト40上に 20 形成されたフルカラートナー画像が記録シートS上に転写される。この2次転写が終了すると、記録シートSは ベルト型接触加熱定着器70へ搬送され、フルカラートナー画像が記録シートS上に定着されてプリンタ本体1の上面に排出される。

【0096】本発明のフルカラートナーは、現像装置が上記のようにトナー規制ブレードと現像スリーブとの圧接部を通過させることによりトナーの帯電が行われる1成分現像方式を採用していても、またはキャリアとの摩擦によりトナーの帯電が行われる2成分現像方式を採用していても有効に使用され得る。一般に、トナー粒子にかかるストレスは2成分現像方式より1成分現像方式の方が大きいため、1成分現像方式で使用されるトナーは、2成分現像方式で使用されるトナー以上に耐ストレス性が要求される。また、現像の方法は接触現像、非接触現像いずれの場合にも好適に使用できる。本発明を以下の実施例によりさらに詳しく説明する。

[0097]

【実施例】(ポリエステル樹脂Aの製造例)温度計、ステンレス製撹拌棒、流下式コンデンサーおよび窒素導入 管を取り付けたガラス製4つ口フラスコに、ポリオキシプロピレン(2,2)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン(PO)、ポリオキシエチレン(2,0)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン(EO)およびテレフタル酸(TPA)をモル比4:6:9に調整して重合開始剤(ジブチル錫オキシド)とともに入れた。これをマントルヒーター中において窒素雰囲気下にて、撹拌加熱しながら加熱することにより反応させた。そして、この反応の進行は、酸価を測定することにより追跡した。所定の酸価に違した時点で 反応を終了させて室温まで冷却し、ポリエステル樹脂を

得た。得られたポリエステル樹脂を1mm以下に粗砕し たものを以下のトナーの製造で用いた。なお、ここで得 られたポリエステル樹脂Aの軟化点(Tm)は110. 3℃、ガラス転移点(Tg)は68.5℃、酸価は3. 3KOHmg/g、水酸価は28.1KOHmg/g、 数平均分子量 (Mn) は3300、重量平均分子量 (M w)/数平均分子量(Mn)は4.2であった。

*【0098】(ポリエステル系樹脂BおよびCの製造 例)ポリエステル樹脂Aの製造例において、表1のモル 比でアルコール成分および酸成分に変更する以外は同様 にして樹脂B、Cを得た。なお、FAはフマル酸を、T MAはトリメリット酸を表す。

22

[0099]

【表 1 】

ま リエステル	アルコール成分			酸成分					Tg	Τm	酸価	水酸価
樹脂	РО	EO	GL	FA	TPA	TMA	Min	M#/Mn	(°C)	(°C)	(KOHmg/g)	(KOHmg/g)
Α	4. 0	6. 0	_		9.0	_	3300	4. 2	68. 5	110.3	3. 3	28. 1
В	5. 0	5. 0	_	5. 0	4.0	-	3800	3. 0	68. 3	102. 8	3. 8	28. 7
С	3. 0	7. 0	-	_	7. 0	2. 0	2800	2. 3	59. 5	101.8	1.3	60. 4

【0100】(顔料マスターバッチの製造)以下フルカ ラートナーの製造に使用する顔料は、それぞれ、実施例 で使用する熱可塑性樹脂とC. I. Pigment Yellow 180 (クラリアント社製)、C. I. Pigment Blue 1 5 − 3 (大日本インキ化学社製)またはC. I. Pigment Red l 84(大日本インキ化学社製)とを重量比で7:3の割 合で加圧ニーダーに仕込み、120℃で1時間混練し た。冷却後、ハンマーミルで粗粉砕し、顔料含有率30 w t %のイエロー、シアン、マゼンタの顔料マスターバ ッチを得た。

【0101】(フルカラートナーの製造例)

製造例 Y-1~Y-2

樹脂製造例で得られたポリエステル樹脂A 90.7重 **重部に対して、イエローのマスターバッチ13.3重量** 部と荷電制御剤としてサリチル酸の亜鉛錯体(E-8 4:オリエント化学工業社製)2.0重量部、酸化型低 分子量ポリプロピレン(100TS:三洋化成社製;軟 化点140℃、酸価3. 5)2重量部をヘンシェルミキ サーで十分混合した後、2軸押し出し混練機(PCM-30:池貝鉄工社製)の排出部を取り外したものを使用 して、溶融混練した後冷却した。得られた混練物を冷却 プレスローラーで2mm厚に圧延し、冷却ベルトで冷却 した後、フェザーミルで粗粉砕した。その後、機械式粉 砕機 (KTM:川崎重工業社製)で平均粒径10~12 µmまで粉砕し、さらに、ジェット粉砕機 (IDS:日 40 冷却水温度 ; 10℃ 本ニューマチック工業社製)で平均粒径6.8μmまで 粉砕粗粉分級した後、微粉分級をローター型分級機(テ ィーブレックス型分級機タイプ:100ATP:ホソカ ワミクロン社製)を使用して重量平均粒径(d,o)7. 1μm、重量平均粒径(d,)の2倍(2d,)以上の 重量%が、0.1%、かつ重量平均粒径の1/3(d, /3)以下の個数%が、3.2%のイエロートナー粒子 (Y-1)を得た。また、本トナー粒子(Y-1)の平 均円形度は、0.943、円形度の標準偏差が、0.0 39であった。

【0102】このトナー粒子(Y-1)100重量部に 対して、疎水性シリカ(TS-500:キャボジル社 製、BET比表面積225 m²/g、pH6.0)0. 5重量部と、疎水性シリカ(AEROSIL 90G 20 (日本アエロジル社製)のヘキサメチレンジシラザン処 理品;BET比表面積65m²/g、pH6.0、疎水 化度96%)(#90 HMDS)1. 0重量部を添加 し、ヘンシェルミキサーで(周速40m/sec、60 秒間)混合処理した後、図1に示す構成を有する瞬間加 熱装置により、以下の条件で熱による表面改質を行な

【0103】(表面改質処理の条件)(熱処理装置条件 1)

現像剤供給部: テーブルフィーダー+振動フィーダー 30 分散ノズル ; 4本(全周に対して、各90度の対称

い、イエロートナー粒子(Y-2)を得た。

形配置)

; 30度 噴出角度

熱風風量 ; 800L/min 分散風量 55L/min 吸引風量 : -1200L/min

分散濃度 ; 100g/m³

処理温度 : 250℃ ; 0.5秒 滞留時間 冷却風温度 ; 15°C

【0104】これらのトナー粒子にBET比表面積17 Om¹/gの疎水性シリカ微粒子(R−974:日本ア エロジル社製) 0.5重量部およびBET比表面積9 m ¹/gのチタン酸ストロンチウム微粒子0.5重量部を 加えてヘンシェルミキサーにて周速40m/secにて 3min混合した後、目開き106μmの篩で篩ってイ エロートナー (Y-1) および (Y-2) を調整した。 【0105】製造例 Y-3~Y-5

トナーの製造例Y-2において、熱処理の温度条件をそ 50 れぞれ順に150℃、200℃、300℃に変更する以

外は同様の方法・組成により、イエロートナー (Y-3) ~Y-5)を得た。

【0106】製造例 C-1~5ならびにM-1~5 トナーの製造例Y-1~5において、顔料マスターバッ チをそれぞれシアンならびにマゼンタ顔料のものに変更 する以外は同様の組成方法により、トナーC-1~5な らびにM-1~5を得た。

【0107】製造例 Bk-1

トナーの製造例Y-1において、ポリエステル樹脂Aの 量を100重量部に変更し、顔料マスターバッチをカー 10 ボンブラック(モーガルし;キャボット社製)4重量部 に変更する以外は同様の組成方法により、トナーBk-1を得た。

【0108】製造例 Bk-2

トナーの製造例Y~2において、ポリエステル樹脂Aの 量を100重量部に変更し、顔料マスターバッチをカー ボンブラック(モーガルし;キャボット社製)4重量部 に変更し、熱処理の温度条件を250℃に変更する以外 は同様の組成方法により、トナーBk-2を得た。

【0109】製造例 Bk-3~5

トナーの製造例Bk-2において、熱処理の温度条件を それぞれ順に150℃、250℃、300℃に変更する 以外は同様の方法・組成により、トナー(Bk-3~ 5)を得た。

【0110】製造例<u>Y-6</u>

トナーの製造例Y-2において、ポリエステル樹脂Aを ポリエステル樹脂Bと樹脂Cを20:80の割合でブレ ンドしたものに変更する以外は同様の組成方法により、 トナーY-6を得た。

【0111】製造例 C-6ならびにM-6

トナーの製造例Y-6において、顔料マスターバッチを それぞれシアンならびにマゼンタ顔料のものに変更する 以外は同様の組成方法により、トナーC-6ならびにM -6を得た。

【0112】製造例Bk-6

トナーの製造例Y-6において、ポリエステル樹脂Bの 量を20重量部、ポリエステル樹脂Cの量を80重量部 にそれぞれ変更し、顔料マスターバッチをカーボンブラ ック (モーガルし:キャボット社製) 4 重量部に変更す る以外は同様の組成方法により、トナーBk-6を得 た。

【0113】製造例 Y-7

トナーの製造例Y-2において、熱処理前の流動化処理 (前処理)の量を疎水性シリカ(TS-500:キャボ ジル社製) 0. 5重量部と、疎水性シリカ(AEROS IL90G(日本アエロジル社製)のヘキサメチレンジ シラザン処理品;BET比表面積65m²/g、疎水化 度96%)(#90 HMDS)0.5重量部にする以 外は、同様の組成方法によりトナー粒子Y-7を得た。

²/gの疎水性シリカ微粒子(R-974;日本アエロ ジル社製) 0.5重量部およびBET比表面積9 m²/ gのチタン酸ストロンチウム微粒子0.5重量部を加え てヘンシェルミキサーにて周速40m/secにて3m in混合した後、目開き106μmの篩で篩ってイエロ ートナー (Y-7) を調整した。

24

【0115】製造例 Y-8

トナー粒子Y-7に、熱処理後の流動化処理(後処理) で疎水性シリカ(TS-500:キャボジル社製、BE T比表面積225m³/g) 0.5重量部とチタン酸ス トロンチウム (BET比表面積 9 m²/g) 0. 5 重量 部を添加混合してトナーY-8を得た。

【0116】製造例 C-7ならびにM-7

顔料マスターバッチをそれぞれシアンならびにマゼンタ 顔料のものに変更する以外はトナーの製造例Y-7と同 様の組成方法により、トナーC-7ならびにM-7を得 た。

【0117】製造例 C-8ならびにM-8

トナーの製造例C-7ならびにM-7においてそれぞ 20 れ、熱処理後の流動化処理(後処理)を疎水性シリカ (TS-500:キャボジル社製、BET比表面積22 5 m²/g) 0. 5重量部とチタン酸ストロンチウム (BET比表面積9m'/g) 0.5重量部に変更する 以外は同様の方法組成により、トナーC-8ならびにM -8を得た。

【0118】製造例 Bk-7~8

トナーの製造例Y-7~8においてそれぞれ、ポリエス テル樹脂Aの量を100重量部に変更し、顔料マスター バッチをカーボンブラック(モーガルL;キャボット社 30 製)4重量部に変更する以外は同様の方法組成により、 トナーBk-7~8を得た。

【0119】製造例 Y-9

40

ポリエステル樹脂A89.5重量部に対し、イエローの 顔料マスターバッチ15重量部並びに化合物 【化1】

で示されるホウ素化合物1重量部およびトルエン400 重量部を超音波ホモジナイザー(出力400µA)を用 いて30分間混合して溶解・分散させることにより着色 樹脂溶液を調整した。

【0120】一方、分散安定剤として4重量%の水酸化 りん酸カルシウムを含有する水溶液1000重量部にラ ウリル硫酸ナトリウム (和光純薬社製) 0. 1 重量部を 溶解させるととにより水性分散液を調整した。上記水性 【0114】このトナー粒子にBET比表面積170m 50 分散液100重量部をTKオートホモミクサー(特殊機

化工業社製) により、4200 г р m で撹拌している中 に上記着色樹脂溶液50重量部を滴下し、着色樹脂溶液 の液滴を水性分散液中に懸濁させた。この懸濁液を60 *C、100mmHgの条件下で5時間放置することによ り、液滴からトルエンを除去し、着色樹脂粒子を析出さ せた。次いで濃硫酸により、水酸化リン酸カルシウムを 溶解した後、濾過と水洗を繰り返し行った。この後、ス ラリー乾燥装置(ディスパーコート:日清エンジニアリ ング社製)により、75℃で着色剤粒子の乾燥を行い、 イエロートナー粒子(Y-9)を得た。

【0121】とのトナー粒子にBET比表面積170m 1/gの疎水性シリカ微粒子(R-974;日本アエロ ジル社製) 0. 5重量部およびBET比表面積9 m'/ gのチタン酸ストロンチウム微粒子0.5重量部を加え てヘンシェルミキサーにて周速40m/secにて3m in混合した後、目開き106μmの篩で篩ってイエロ ートナー(Y-9)を調整した。

【0122】製造例 C-9、M-9

トナー粒子(Y-9)の製造において、顔料のマスター バッチをイエローのものからそれぞれシアンならびにマ 20 ポリエステル樹脂Aの量を100重量部に変更し、顔料 ゼンタに変更する以外は、同様の組成・方法によりトナ - (C-9、M-9)を得た。

【0123】製造例 Y-10

トナー粒子(Y-1)100重量部に対して、疎水性シ リカ(RX200;日本アエロジル社製;BET比表面 積140m²/g)1.0重量部を添加し、ヘンシェル ミキサーで(周速40m/sec、180秒間)混合処 理した後、図1に示す構成を有する瞬間加熱装置によ り、以下の条件で熱による表面改質を行い、イエロート ナー粒子(Y-10)を得た。

【0124】 (表面改質処理の条件) (熱処理装置条件 2)

現像剤供給部; テーブルフィーダー

分散ノズル ; 2本(全周に対して、対称形配置)

; 45度 噴出角度

熱風風量 : 620L/min 分散風量 : 68L/min = 900 L/min吸引風量

分散濃度 ; 150g/m³

; 250℃ 処理温度 滯留時間 ; 0.5秒 冷却風温度 ; 30℃ 冷却水温度 ; 20℃

【0125】このトナー粒子にBET比表面積170m ¹/gの疎水性シリカ微粒子(R-974;日本アエロ ジル社製)0.5重量部およびBET比表面積9m゚/ gのチタン酸ストロンチウム微粒子0.5重量部を加え てヘンシェルミキサーにて周速40m/secにて3m in混合した後、目開き106μmの篩で篩ってイエロ ートナー (Y-10) を調整した。

【0126】製造例 Y-11~Y-13

トナーの製造例Y-10において、熱処理の温度条件を それぞれ順に150°C、200°C、300°Cに変更する 以外は同様の方法・組成により、イエロートナー(Y-11~Y-13)を得た。

26

【0127】製造例 C-10~13ならびにM-10 ~ 1.3

顔料マスターバッチをそれぞれシアンならびにマゼンタ 顔料のものに変更する以外はトナーの製造例Y-10~ 10 13と同様の組成方法により、トナーC-10~13な らびにM-10~13を得た。

【0128】製造例 Bk-10~13

トナーの製造例 Bk-2において、熱処理前の流動化処 理(前処理)で疎水性シリカ(RX200:日本アエロ ジル社製; BET比表面積140m²/g) 1.0重量 部を添加し、熱処理の条件をトナーの製造例Y-10~ 13の条件とする以外は同様の組成方法でそれぞれトナ -Bk-10~13を得た。

【0129】製造例 Bk-9

マスターバッチをカーボンブラック(モーガルし;キャ ボット社製)4重量部に変更する以外はトナーの製造例 Y-9と同様の組成方法により、トナーBk-9を得 た。

【0130】製造例 Y-14

トナー粒子(Y-1)100重量部に対して、疎水性シ リカ(RX200;日本アエロジル社製;BET比表面 積140 m²/g) 1.2重量部を添加し、ヘンシェル ミキサー(周速40m/sec、180秒間)で混合処 30 理した後、トナーの製造例Y-2と同じ熱処理条件で熱 による表面改質を行い、イエロートナー粒子(Y-1 4)を得た。

【0131】このトナー粒子100重量部にBET比表 面積225m¹/gの疎水性シリカ微粒子(TS-50 0:キャボジル社製) 0.2重量部、BET比表面積6 5m²/gの疎水性シリカ(AEROSIL90G (日 本アエロジル社製)のヘキサメチルジシラザン処理品) 0. 5重量部およびBET比表面積9 m²/gのチタン 酸ストロンチウム微粒子0.5重量部を加えてヘンシェ 40 ルミキサーにて周速40m/secにて3min混合し た後、目開き106μmの篩いで篩ってイエロートナー (Y-14)を調整した。

【0132】製造例 C-14ならびにM-14

顔料マスタバッチをそれぞれシアンならびにマゼンタ顔 料のものに変更する以外はトナーの製造例Y-14と同 様の組成方法により、シアントナーC-14ならびにマ ゼンタトナーM-14を得た。

【0133】製造例 Bk-14

ポリエステル樹脂Aの量を100重量部に変更し、顔料 50 マスタバッチをカーボンブラック(モーガル:キャボッ

ト社製)4重量部に変更する以外はトナーの製造例Y- *ET比表面積(S)(m¹/g)、付着応力(g/c 14と同様の組成方法により、ブラックトナーBk-1 4を得た。

【0134】以上のようにして得られたトナーについ て、前処理条件(無機微粒子種およびその添加量(重量 部))、熱処理装置条件、熱処理温度(°C)、後処理条 件(無機微粒子種およびその添加量(重量部))、トナ 一重量平均粒径(d,o)(μm)、重量平均粒径の2倍 以上の粒子の含有割合(>2 d, の(w t%))、重量平 均粒径の1/3以下の粒子の含有割合(<d,,/3(個 10 【0137】 数%))、平均円形度、円形度標準偏差(SD)、トナ ー表面形状性(D/d_{so})、真密度(ρ)、トナーのB*

m')を表2~5中にまとめた。

【0135】なお平均粒径、その分布については、コー ルタマルチサイザー I I (コールタカウンタ社製)を用 い、アパチャーチューブ径50μmで測定することによ り求めた。

【0136】平均円形度、SD値については、フロー式 粒子像分析装置(FPIA-2000:東亞医用電子社 製)を用いて水分散系で測定した。

【表2】

		前処理	熱処理	#h ba x#	44. An 198	円	形度		١				}	
	トナー	TS500/ #90EMDS	装置 条件	温度	後処理 R974/f9x}	平均 円形度	標準 偏差 SD	(E)	>2d ₈ (重量%)	〈d』/3 (個数%)	比表面積	1. 1 1. 1 1. 1 1. 1 1. 1 1. 1 1. 1 1. 1	D/d _∞	付着応力
比較例	Y-1	1	-	-	0. 5/0. 5	0.943	0.039	7.1	0. 1	3.2	2.11	1.1	0.36	14.3
実施例	Y-2	0.5/1.0	1	250	0. 5/0. 5	0.981	0.026	7. 1	0. 1	2.8	1. 41	1.1	0.54	5.1
比較例	Y-3	0.5/1.0	1	150	0. 5/0. 5	0.945	0.037	7. 1	0. 1	3.1	1. 98	1. 1	0.39	7.5
実施例	Y-4	0.5/1.0	1	200	0. 5/0. 5	0.961	0.034	7. 1	0. 1	2.9	1. 47	1.1	0. 52	5.4
実施例	Y-5	0.5/1.0	1	300	0. 5/0. 5	0.990	0.018	7. 2	0. 1	2.7	1. 32	1.1	0. 57	5.0
実施例	Y-6	0.5/1.0	1	250	0. 5/0. 5	0.980	0.028	7. 2	0. 1	2.6	1. 44	1. 1	0. 53	5. 3
実施例	Y-7	0.5/0.5	1	250	0. 5/0. 5	0.980	0.027	7. 1	0.1	2.7	1. 41	1. 1	0. 54	5. 6
実施例	Y-8	0.5/0.5	1	250	TS500/ 1 9x 0. 5/0. 5	0. 980	0.027	7. 1	0. 1	2.7	1. 69	1. 1	0. 45	5. 6
比較例	Y-9	乳	化造粒		0. 5/0. 5	0.980	0.034	7. 2	0.3	4.1	2. 15	1. 1	0. 35	7. 3
比較例	Y-10	RX200=1. 0	2	250	0. 5/0. 5	0.961	0.044	7.8	0.7	2.8	L 37	1. 1	0. 51	8.0
比較例	Y-11	RX200=1.0	2	150	0. 5/0. 5	0.943	0.038	7.1	0. 2	3.2	2. 22	1. l	0. 35	11.8
比較例	Y-12	RX200=1. 0	2	200	0. 5/0. 5	0. 957	0.037	7.4	0.4	3.1	1. 65	1. 1	0. 45	10. 2
比較例	Y-13	RX200=1. 0	2	300	0. 5/0. 5	0.972	0.046	8.4	1.6	2.8	1. 21	1. 1	0. 54	7.8
実施例	Y-14	RX200=1, 2	1	250	TS500/#90HMDS/チタスト =0. 2/0. 5/0. 5	0. 976	0.038	7.4	0. 4	3.1	1. 79	1. 1	0. 41	5. 9

[0138]

		前処理	熱処理			円	形度	<u> </u>	<u> </u>]	1	1	Γ
	トナー	TS500/ #90HMDS	装置条件	熟処理 温度	後処理 R974/f9x}	平均円形度	標準 偏差SD	(Jan)	>2d。 (重量%)	〈d _m /3 (個数%)	比表 面積	ρ	D/d _{so}	付着 応力
比較例	M-1	_	-	_	0. 5/0. 5	0.943	0.039	7. 1	0.1	3.2	2.11	1.1	0. 36	14.3
実施例	M-2	0.5/1.0	1	250	0. 5/0. 5	0. 981	0.026	7. 1	0.1	2.8	1. 42	1.1	0. 54	5. 1
比較例	М-3	0.5/1.0	1	150	0. 5/0. 5	0. 945	0. 037	7. 1	0.1	3.1	1. 97	1. 1	0. 39	7. 5
実施例	M-4	0.5/1.0	1	200	0. 5/0. 5	0.961	0.034	7. 1	0.1	29	1. 46	1.1	0. 52	5. 4
実施例	М-5	0.5/1.0	1	300	0. 5/0. 5	0.990	0.018	7. 2	0.1	2.7	1. 32	1. 1	Q. 57	5.0
実施例	М-6	0.5/1.0	1	250	0. 5/0. 5	0.980	0.028	7. 2	0.1	2.6	1. 45	1. 1	0. 53	5. 3
実施例	M-7	0.5/0.5	1	250	0. 5/0. 5	0.980	0.027	7. 1	0. 1	2.7	1. 41	1.1	0. 54	5.6
実施例	M-8	0.5/0.5	1	250	TS500/チタスト 0. 5/0. 5	0.980	0. 027	7.1	0. 1	2.7	1. 69	1.1	0. 45	5.6
比較例	M -9	羽	化造粒		0. 5/0. 5	0.980	0. 034	7. 2	0.3	4.1	2 15	1. 1	0. 35	7.3
比較例	₩-10	RX200=1.0	2	250	0. 5/0. 5	0.962	0.045	7.8	0.7	28	1. 37	1.1	0. 51	8.0
比較例	M-11	RX200=1.0	2	150	0. 5/0. 5	0.943	0. 038	7. 1	0.2	3. 2	2. 22	1.1	0. 35	11.8
比較例	M-12	RX200≐1.0	2	200	0. 5/0. 5	0.957	0. 037	7.4	0.4	3. 1	1. 66	1.1	0. 45	10. 2
比較例	M-13	RX200=1.0	2	300	0. 5/0. 5	0. 972	0.046	8.4	1.6	2.8	1. 21	1. 1	0. 54	7.8
実施例	M-14	RX200=1.2	1	250	TS500/#90HMDS/チタスト =0. 2/0. 5/0. 5	0. 976	0. 038	7.4	0. 4	3.1	1. 79	1. 1	0. 41	5.9

[0139]

20【表4】

		前処理	熱処理	the Levell	All kn =00	門別	修度	<u> </u>				[
	トナー	TS500/ #90HMDS	数置条件	熱処理温度	後処理 R974/チタスト	平均円形度	標準 偏差SD	(m)	>2d _{so} (重量%)	〈d _{so} /3 (個数%)	比表面積	ρ	D/d _{so}	付着 応力
比較例	C-1	_	1	1	0. 5/0. 5	0. 943	0. 039	7.1	0. 1	3. 2	2 10	1. 1	0. 36	14.3
実施例	C-2	0.5/1.0	1	250	0. 5/0. 5	0. 981	0.026	7. 1	0.1	2.8	1. 42	1. 1	0. 54	5.1
比較例	C-3	0.5/1.0	1	150	0. 5/0. 5	0. 945	0. 037	7. 1	0.1	3. 1	1. 98	1. 1	0. 39	7. 5
実施例	C-4	0.5/1.0	1	200	0. 5/0. 5	0.961	0. 034	7. 1	0. 1	2.9	1. 46	1. 1	0. 52	5.4
実施例	C - 5	0.5/1.0	1	300	0. 5/0. 5	0. 991	0.018	7. 2	0. 1	2.7	1. 31	1. 1	0. 57	5. 0
実施例	C-6	0.5/1.0	1	250	0. 5/0. 5	0. 981	0. 027	7. 1	0. 1	2.6	1. 45	1. 1	0. 53	5. 3
実施例	C-7	0.5/0.5	1	250	0. 5/0. 5	0. 980	0. 027	7. 1	0. 1	2.7	1.41	1. 1	0. 54	5.6
実施例	C -8	0. 5/0. 5	1	250	TS500/デタスト 0. 5/0. 5	0. 980	0. 027	7. 1	0. 1	2.7	1. 69	1. 1	0. 45	5. 6
比較例	C-9	郛	化造粒		0. 5/0. 5	0. 980	0.034	7. 2	0.3	4.1	2 16	1. 1	0. 35	7. 3
比較例	C-10	RX200=1.0	2	250	0. 5/0. 5	0. 960	0.044	7.8	0. 7	2.8	1. 37	1.1	0.51	8.0
比較例	C-11	RX200=1.0	2	150	0. 5/0. 5	0.943	0.038	7. 1	0. 2	3.2	2. 21	1. 1	0. 35	11.8
比較例	C-12	RX200=1.0	2	200	0.5/0.5	0. 957	0.037	7. 4	0. 4	3. 1	1. 65	1.1	0. 45	10. 2
比較例	C-13	RX200=1.0	2	300	0.5/0.5	0.972	0.046	8.4	1.6	2.8	1. 20	1.1	0. 54	7.8
実施例	C-14	R X200 =1. 2	1	250	TS500/#90HNDS/チラスト =0. 2/0. 5/0. 5	0. 976	0. 038	7.4	0.4	3.1	1. 79	1. 1	0. 41	5.9

[0140]

【表5】

TS500/#90HMDS/チタス|

=0.2/0.5/0.5

250

【0141】図3の構成を有するシステム速度140m m/secに増速したフルカラープリンタ (Color Page ProTMPS:ミノルタ社製)を用いて、表6に示した カラートナーの組み合わせで、各種評価を行った。評価 は高温高湿環境(HH環境)(30℃、85%)下で行 い、中抜けおよび転写効率について行った。なお、評価 は10枚複写後(初期)および5000枚複写後(耐刷 後)において行った。評価方法を以下に示す。また、4 種類のトナーは、4つの現像装置に、中間転写ベルト上 の層形成順序が下からY、M、C、Bkとなるように装 30 ○:80%以上; 填されている。

実施例 Bk-14 RX200=1. 2

【0142】中抜けは、4色重ね刷りによりフルカラー 画像(ジェネラルパターン)を複写し、複写画像を観察 することにより評価し、以下のようにランク付けした。 なお、転写紙は普通紙ではなくラフペーパーを用いた。

〇:複写画像上に中抜けは発生しなかった:

3. 1

0.4

△: 複写画像上に中抜けが若干発生しているものの、実 用上問題なかった:

1. 79 1. 1 0. 41 5. 9

×:複写画像上に中抜けが多数発生しており、実用上問 題があった。

【0143】転写効率は、マゼンタ単色画像のソリッド パターンを複写し、複写工程における感光体ドラム上の トナー付着量に対する紙上の付着量の割合から評価し、 以下のようにランク付けした。

0. 976 | 0. 038 | 7. 4

△:70%以上、80%未満:

×:70%未満。

【0144】以上の評価結果を以下の表6に示す。

【表6】

								-	
		<u>۲</u>	ナー	中抜け	色重ね	転写効率			
	Y	M	С	Bk	H	/H	H/H		
		101		D K	初期	耐久後	初期	耐久後	
実施例1	Y-2	M-2	.C-2	Bk-2	0	0	0	0	
実施例 2	Y-4	M-4	C-4	Bk-4	0	0	0	0	
実施例3	Y-5	M-5	C-5	Bk-5	0	0	0	0	
実施例 4	Y-7	M-7	C-7	Bk-7	0	0	0	0	
実施例 5	Y-8	M-8	C-8	Bk-8	0	0	0	0	
実施例 6	Y-6	M-6	C-6	Bk −6	0	0	0	0	
実施例7	Y-14	M-14	C-14	Bk-14	0	0	0	Δ	
比較例 1	Y-1	M-1	C-1	Bk-1	×	-	×	_	
比較例 2	Y-3	M-3	C-3	Bk-3	Δ	×	×	×	
比較例3	Y -9	м-9	C -9	Bk-9	0	×	0	×	
比較例 4	Y-10	M-10	C-10	Bk-10	×	-	×	_	
比較例 5	Y-11	M-11	C-11	Bk-11	×	_	×		
比較例 6	Y-12	M-12	C-12	Bk-12	×	_	×	_	
比較例7	Y-13	M-13	C-13	Bk-13	×	_	×	_	

[0145]

【発明の効果】本発明により、低速領域だけでなく、高 速領域においても良好な画像を形成できる転写性に優れ た静電潜像現像用非磁性トナーを提供することができ る。本発明のトナーにおいては、良好なトナーの流動性 および被転写体への移動性が確保され、転写性が顕著に 向上することから、中抜け等の画像ノイズのない良好な 画像を提供することができ、画像形成の高速化にも容易 に対応するととができる。また、帯電の立ち上がり特性 が向上し、帯電量分布のシャープ化が達成できることか 30 101:熱風発生装置、102、102'、102": ら、帯電不良によるカブリ等のノイズも少なく、画像品 位の向上が図れる。さらには、選択現像等の現象(特定 の粒径・帯電量のトナーから先に消費されていく現象) 等が発生せず、耐刷時においても安定的なトナー品質が 確保できる。また、本発明によってなるトナーを用いれ は、移動性(現像性、転写性)等の効率が上がる為、マ*

*シンの設定条件のウィンドウが広がる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 瞬間的加熱処理を行なうための装置の概略構 成図を示す。

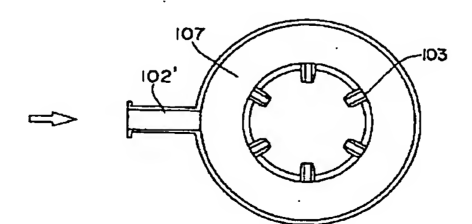
【図2】 図1の装置における試料噴射室の概略水平断 面図を示す。

【図3】 一成分フルカラー画像形成装置の概略構成図 を示す。

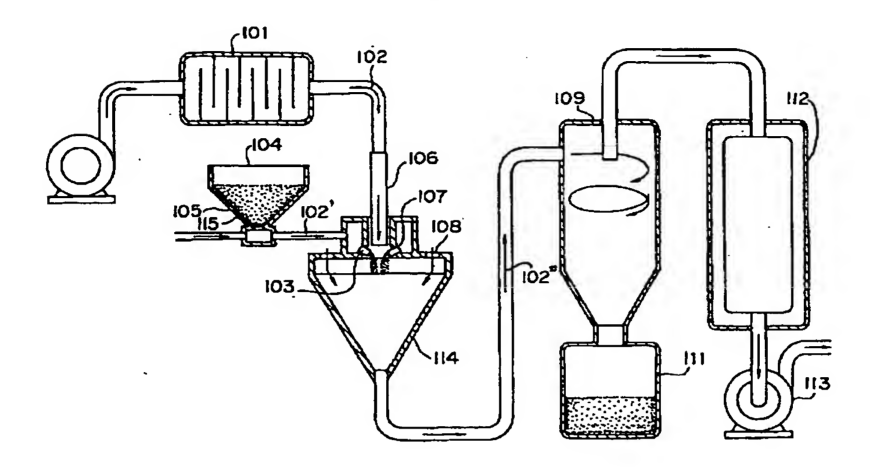
【符号の説明】

導入管、103:試料噴射ノズル、104:定量供給 器、105:トナー粒子、106:熱風噴射ノズル、1 07:噴射室、108:冷却風導入部、109:サイク ロン、111:製品タンク、112:バグフィルター、 113:ブロアー。

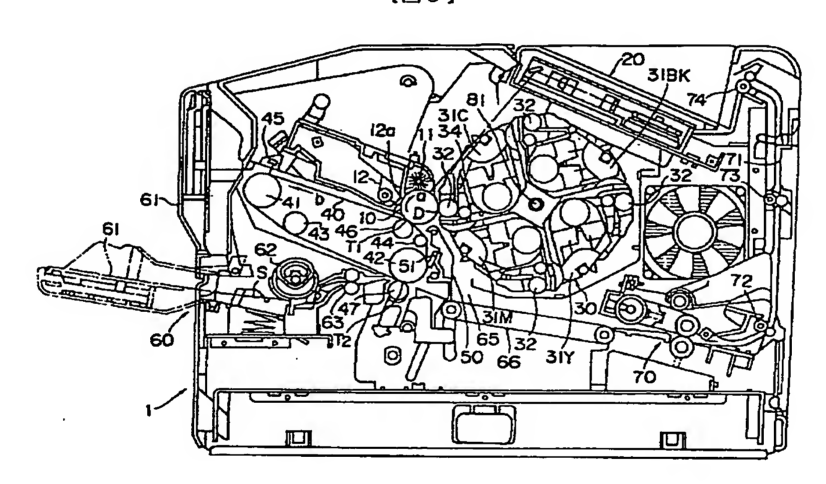
【図2】



【図1】



【図3】



フロントページの続き

(72)発明者 安野 政裕

大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ビル ミノルタ株式会社内

(72)発明者 筒井 主税

大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ビル ミノルタ株式会社内

(72)発明者 福田 洋幸

大阪府大阪市中央区安土町二丁目3番13号 大阪国際ビル ミノルタ株式会社内